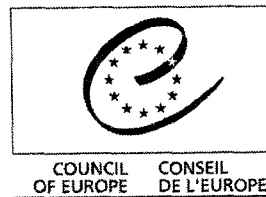


EXHIBIT 13



EC/ep

COMMITTEE DOCUMENT
NOT FOR PUBLICATION

PA/PH/Exp. 6/T (03) 42 ANP

BILINGUE

December 2003

GROUP OF EXPERTS No. 6

(BIOLOGICAL SUBSTANCES)

Somatropin bulk solution

Somatropine (solution en vrac de)

Somatropini solutio ad praeparationem

Monograph N°: 950

Cette monographie est soumise aux Autorités nationales pour commentaires et elle sera publiée simultanément dans le prochain numéro de Pharmeuropa (16.1).

This monograph is submitted to National Authorities for comment and will be simultaneously published in the next issue of Pharmeuropa (16.1).

Distribution

For action:

National Pharmacopoeia Authorities

For information :

Strasbourg

Praesidium
Members of Group of Experts 6

1 NOTE ON THE MONOGRAPH

2 As a result of a collaborative study involving manufacturers of somatropin and OMCLs
 3 (report of collaborative study available upon request from the Secretariat), it is proposed
 4 to replace the isoelectric method for the determination of isoform distribution by a
 5 capillary zone electrophoresis method. The reader's attention is drawn to the proposed
 6 specifications.

7 XXXX:0950

9
10 SOMATROPIN BULK SOLUTION11
12 Somatropini solutio ad praeparationem

FPTIPLSRLF	DNAMILRAHRL	HQLAFDTYQE	FEEAYIPKEQ
KYSFLQNPQT	SLCFSESIPT	PSNREETQQK	SNLELLRISL
LLIQSWLEPV	QFLRSVFANS	LVYGASDSNV	YDLLKDLEEG
IQTLMGRLED	GSPRTGQIFK	QTYSKFDTNS	HNDDALLKNY
GLLYCFRKDM	DKVETFLRIV	QCRSVEGSCG	F

19
20 $C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$ M_r 22 125

21 DEFINITION

22 Solution containing a protein having the structure (191 amino-acid residues) of the major
 23 component of growth hormone produced by the human pituitary. It may contain buffer
 24 salts and other auxiliary substances.

25 Content: 91.0 per cent to 105.0 per cent of the amount of somatropin stated on the label.
 26 By convention, for the purpose of labelling somatropin preparations, 1 mg of anhydrous
 27 somatropin ($C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$) is equivalent to 3.0 IU of biological activity.

28
29 PRODUCTION

30 Somatropin bulk solution is produced by a method based on recombinant DNA (rDNA)
 31 technology. During the course of product development, it must be demonstrated that
 32 the manufacturing process produces a product having a biological activity of at least
 33 2.5 IU/mg, using a validated bioassay based on growth promotion and approved by the
 34 competent authority.

35 Somatropin bulk solution complies with the following additional requirements.

36 Host-cell-derived proteins. The limit is approved by the competent authority.

37 Host-cell- and vector-derived DNA. The limit is approved by the competent authority.

38 CHARACTERS

39 Appearance: clear or slightly turbid, colourless solution.

40 IDENTIFICATION

41 A. Examine the electropherograms obtained in the test for isoform distribution. In the
 42 electropherogram obtained with test solution (a), the principal band corresponds in
 43 position to that in the electropherogram obtained with reference solution (a).

- 1 A. Capillary electrophoresis (2.2.47) as described in the test for charged variants
 2 distribution with the following modification.

3 *Injection:* test solution (b); under pressure or vacuum, using the following sequence:
 4 sample injection (3 s) CZE buffer (1 s).

5 *Results:* in the electropherogram obtained, only 1 principal peak, corresponding to
 6 somatropin, is detected: no doubling of this peak is observed.

- 7 B. Examine the chromatograms obtained in the test for related proteins.

8 *Results:* the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is
 9 similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained
 10 with the reference solution.

- 11 C. Peptide mapping (2.2.55).

12 *SELECTIVE CLEAVAGE OF THE PEPTIDE BONDS*

13 *Test solution.* Dilute the solution to be examined with 0.05 M tris-hydrochloride buffer
 14 solution pH 7.5 R so that it contains 2.0 mg/ml of somatropin and transfer about
 15 1.0 ml to a tube made from suitable material such as polypropylene. Prepare a 1 mg/ml
 16 solution of *trypsin for peptide mapping R* in 0.05 M tris-hydrochloride buffer solution
 17 pH 7.5 R and add 30 µl to the solution of the substance to be examined. Cap the tube
 18 and place in a water-bath at 37 °C for 4 h. Remove from the water-bath and stop
 19 the reaction immediately, for example by freezing. If analysed immediately using an
 20 automatic injector, maintain at 2-8 °C.

21 *Note: If a 2 mg/ml somatropin concentration is not obtainable, a similar digest
 22 relationship (micrograms of trypsin per milligram of somatropin) may be used.*

23 *Reference solution.* Prepare a solution of somatropin CRS in 0.05 M tris-hydrochloride
 24 buffer solution pH 7.5 R, containing 2.0 mg/ml of somatropin and treat at the same
 25 time and in the same manner as for the test solution.

26 *CHROMATOGRAPHIC SEPARATION.* Liquid chromatography (2.2.29).

27 *Column:*

- 28 – size: $l = 0.25 \text{ m}$, $\emptyset = 4.6 \text{ mm}$,
 29 – stationary phase: *octylsilyl silica gel for chromatography R* (5-10 µm),
 30 – temperature: 30 °C.

31 *Mobile phase:*

- 32 – mobile phase A: dilute 1 ml of *trifluoroacetic acid R* to 1000 ml with *water R*,
 33 – mobile phase B: to 100 ml of *water R* add 1 ml of *trifluoroacetic acid R* and dilute
 34 to 1000 ml with *acetonitrile for chromatography R*,

35 Time (min)	36 Mobile phase A (per cent V/V)	37 Mobile phase B (per cent V/V)
38 0 - 20	39 100 → 80	40 0 → 20
41 20 - 40	42 80 → 75	43 20 → 25
44 40 - 65	45 75 → 50	46 25 → 50
47 65 - 70	48 50 → 20	49 50 → 80
50 70 - 71	51 20 → 100	52 80 → 0
53 71 - 85	54 100	55 0

56 *Flow rate:* 1 ml/min.

- 1 *Detection*: spectrophotometer at 214 nm.
2 *Injection*: 100 µl.
3 *System suitability*: the chromatograms obtained with the test solution and the
4 reference solution are qualitatively similar to the *Ph. Eur. reference chromatogram of*
5 *somatropin digest*.
6 *Results*: the profile of the chromatogram obtained with the test solution corresponds
7 to that of the chromatogram obtained with the reference solution.
8 D. Examine the chromatograms obtained in the assay.
9 *Results*: the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is
10 similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained
11 with the reference solution.

13 TESTS

- 15 **Related proteins.** Liquid chromatography (2.2.29): use the normalisation procedure.
16 *Test solution*. Dilute the solution to be examined in 0.05 M tris-hydrochloride buffer
17 solution pH 7.5 R, so as to contain 2.0 mg/ml of somatropin or less, but then correct
18 the injection volume accordingly.
19 *Reference solution*. Prepare a solution of somatropin CRS in 0.05 M tris-hydrochloride
20 buffer solution pH 7.5 R, containing 2.0 mg/ml of somatropin.
21 *Resolution solution (somatropin/desamidosomatropin resolution mixture)*. Prepare a
22 solution of somatropin CRS in 0.05 M tris-hydrochloride buffer solution pH 7.5 R to
23 obtain a 2.0 mg/ml solution of somatropin. Either filter through a sterile filter or add
24 sodium azide R to a concentration of 0.1 mg/ml and allow to stand at room temperature
25 for 24 h.
26 *Maintain the solutions at 2-8 °C and use within 24 h. If an automatic injector is used,*
27 *maintain at 2-8 °C*.
28 *Column*:
29 – *size*: l = 0.25 m, Ø = 4.6 mm;
30 – *stationary phase*: a suitable singly end-capped butylsilyl silica gel, with a granulometry
31 of 5 µm and a porosity of 30 nm; a silica saturation column is placed between the pump
32 and the injector valve;
33 – *temperature*: 45 °C.
34 *Mobile phase*: propanol R, 0.05 M tris-hydrochloride buffer solution pH 7.5 R (29:71 V/V).
35 *Flow rate*: 0.5 ml/min.
36 *Detection*: spectrophotometer at 220 nm.
37 *Preconditioning of the column*: rinse with 200-500 ml of a 0.1 per cent V/V solution of
38 trifluoroacetic acid R in a 50 per cent V/V solution of acetonitrile R. Repeat as necessary,
39 to improve column performance.
40 *Injection*: 20 µl.
41 *Relative retention* with reference to somatropin: desamidosomatropin = about 0.85.
42 *System suitability*: resolution solution:
43 – *retention time*: somatropin = about 33 min; if necessary, adjust the concentration of
44 propanol R in the mobile phase;

- 1 – *resolution*: minimum 1.0 between the peaks due to desamidosomatropin and
2 somatropin;
3 – *symmetry factor*: 0.9 to 1.8 for the peak due to somatropin.

4 *Limits*:

- 5 – *total*: maximum 6.0 per cent.

7 **Dimer and related substances of higher molecular mass.** Size-exclusion chromatography
8 (2.2.30): use the normalisation procedure.

9 **Test solution.** Dilute the solution to be examined in *0.025 M phosphate buffer solution*
10 *pH 7.0 R*, so as to contain 1.0 mg/ml of somatropin.

11 **Reference solution.** Dissolve the contents of a vial of *somatropin CRS* in *0.025 M*
12 *phosphate buffer solution pH 7.0 R* and dilute with the same solvent to obtain a
13 concentration of 1.0 mg/ml.

15 **Resolution solution.** Place 1 vial of *somatropin CRS* in an oven at 50 °C for a period
16 sufficient to generate 1-2 per cent of dimer (typically 12-24 h). Dissolve its contents in
17 *0.025 M phosphate buffer solution pH 7.0 R* and dilute with the same solvent to obtain a
18 concentration of 1.0 mg/ml.

19 *Column*:

20 – *size*: $l = 0.30\text{ m}$, $\varnothing = 7.8\text{ mm}$,

21 – *stationary phase*: *hydrophilic silica gel for chromatography R* of a grade suitable for
22 fractionation of globular proteins in the molecular mass range of 5000 to 150 000.

23 **Mobile phase**: *2-propanol R*, *0.063 M phosphate buffer solution pH 7.0 R* (3:97 V/V);
24 filter and degas.

26 **Flow rate**: 0.6 ml/min.

27 **Detection**: spectrophotometer at 214 nm.

28 **Injection**: 20 µl.

29 **Relative retention** with reference to somatropin monomer: related substances of higher
30 molecular mass = about 0.65; somatropin dimer = about 0.9.

31 *System suitability: resolution solution*:

33 – *retention time*: somatropin = 12 min to 17 min,

34 – *peak-to-valley ratio*: minimum 2.5, where H_p = height above the baseline of the peak
35 due to the dimer and H_v = height above the baseline of the lowest point of the curve
36 separating this peak from the peak due to the monomer.

37 *Limits*:

38 – *total of the peaks with retention times less than that of the principal peak*: maximum
39 4.0 per cent.

41 **Isoform distribution.** Examine by isoelectric focusing.

42 **Test solution (a).** Dilute the solution to be examined in *0.025 M phosphate buffer solution*
43 *pH 7.0 R*, so as to contain 2.0 mg/ml of somatropin.

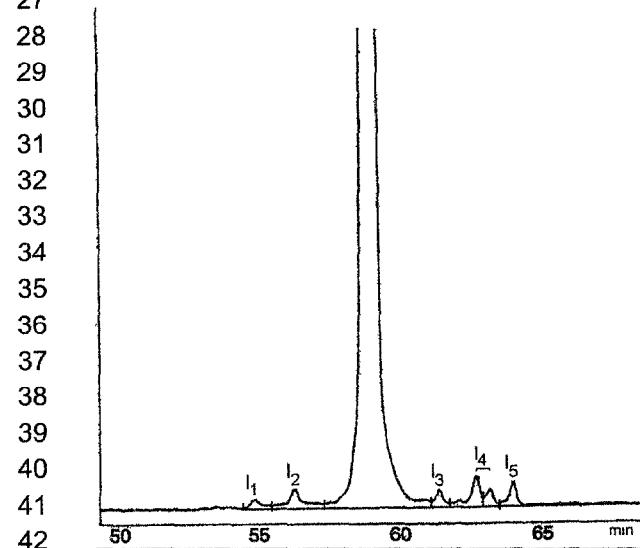
44 **Test solution (b).** Add 0.1 ml of test solution (a) to 1.9 ml of *0.025 M phosphate buffer*
45 *solution pH 7.0 R*.

46 **Reference solution (a).** Prepare a solution of *somatropin CRS* in *0.025 M phosphate*
47 *buffer solution pH 7.0 R*, containing 2.0 mg/ml of somatropin.

1 Reference solution (b). Use an isoelectric point calibration solution in the pH range of 2.5
 2 to 6.5, prepared and used according to the manufacturer's instructions.
 3 Operate the apparatus in accordance with the manufacturer's instructions. The isoelectric
 4 focusing procedure may be carried out using a pre-cast gel 245 mm × 110 mm × 1 mm,
 5 with a pH in the range 4.0 to 6.5. Apply to the gel 15 µl of each solution. Use as the anode
 6 solution a 14.7 g/l solution of *glutamic acid R* in phosphoric acid (50 g/l H₃PO₄) and as
 7 the cathode solution an 89.1 g/l solution of *β-alanine R*. Adjust the operating conditions
 8 to 2000 V and 25 mA. Allow focusing to take place for 2.5 h at a constant voltage and at a
 9 power of not more than 25 W. Immerse the gel for 30 min in a solution containing 115 g/l
 10 of *trichloroacetic acid R* and 34.5 g/l of *sulphosalicylic acid R*, and then for 5 min in
 11 a mixture of 8 volumes of *acetic acid R*, 25 volumes of *ethanol R* and 67 volumes of
 12 deionised *water R* (de-stain solution). Stain the gel by immersion in a 1.15 g/l solution of
 13 *acid blue 83 R* in de-stain solution at 60 °C for 10 min, and then place the gel in de-stain
 14 solution until excess stain is removed.
 15 The test is not valid unless the distribution of bands in the electropherogram obtained
 16 with reference solution (b) corresponds to the manufacturer's indications. The
 17 electropherogram obtained with reference solution (a) contains a major band with
 18 an isoelectric point of approximately five, and a slightly more acidic minor band at
 19 approximately 4.8. In the electropherogram obtained with test solution (a), no band
 20 apart from the major band is more intense than the major band in the electropherogram
 21 obtained with test solution (b) (5 per cent).

23 **Charged variants distribution.** Capillary zone electrophoresis (2.2.47).
 24

25 *The following chromatogram is shown for information but will not be published in*
 26 *the European Pharmacopoeia.*



43 Figure 0950-1. – Representative electropherogram of somatropin

44 *Test solution (a).* Dilute the solution to be examined so as to obtain a concentration of
 45 1 mg/ml of somatropin.

46 *Test solution (b).* Mix equal volumes of test solution (a) and the reference solution.

1 Reference solution. Dissolve the contents of a vial of *somatropin CRS* in *water R* and
2 dilute with the same solvent to obtain a concentration of 1 mg/ml.

3 Capillary:

- 4 – material: uncoated fused silica,
5 – size: effective length = about 70 cm, Ø = 50 µm.

6 Temperature: 30 °C.

7 CZE buffer: 13.2 g/l solution of ammonium phosphate *R* adjusted to pH 6.0 with
8 phosphorous acid *R* and filtered.

9 Detection: spectrophotometer at 195 nm.

10 Set the autosampler to store the samples at 4 °C during analysis.

11 Preconditioning of the capillary: rinse with 1 M sodium hydroxide for 20 min, with
12 water *R* for 10 min and with CZE buffer for 20 min.

13 Between-run rinsing: rinse with 0.1 M sodium hydroxide for 2 min and with CZE buffer
14 for 6 min.

15 Injection: test solution (a) and the reference solution; under pressure or vacuum, using
16 the following sequence: sample injection (3 s) CZE buffer (1 s).

17 Migration: apply a field strength of 217 V/cm (20 kV for capillaries of 92 cm total length)
18 for 80 min, using CZE buffer as the electrolyte in both buffer reservoirs.

19 Relative migration with reference to somatropin: cleaved form = 0.94-0.98; Gln-18
20 somatropin = 1.02-1.06; deamidated forms = 1.06-1.11.

21 System suitability⁽¹⁾: reference solution:

- 22 – the electropherogram obtained is similar to the *Ph. Eur. reference electropherogram*
23 of somatropin. 2 peaks (I_1, I_2) eluting prior to the principal peak and 3 peaks (I_3, I_4, I_5)
24 eluting after the principal peak are clearly visible. Note: Peak I_2 corresponds to the
25 cleaved form; peak I_3 corresponds to Gln-18 somatropin and peak I_4 corresponds to
the deamidated forms, eluting as a doublet.

26 Limits:

- 27 – deamidated forms: maximum 5.0 per cent,
28 – any other impurity: for each impurity, maximum 2.0 per cent,
29 – total: maximum 10.0 per cent.

30 Bacterial endotoxins (2.6.14): less than 5 IU in the volume that contains 1 mg of
31 somatropin, if intended for use in the manufacture of parenteral dosage forms without a
32 further appropriate procedure for removal of bacterial endotoxins.

33 **ASSAY**

34 Size-exclusion chromatography (2.2.30) as described in the test for dimer and related
35 substances of higher molecular mass.

36 Calculate the content of somatropin ($C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$) from the peak areas in the
37 chromatograms obtained with the test solution and the reference solution and the
38 declared content of $C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$ in *somatropin CRS*.

39
40 (1) Readers are kindly requested to give a proposal on an acceptance criterion for repeatability of peak area.

1 STORAGE

2 In an airtight container at a temperature of -20 °C. Avoid repeated freezing and thawing.
3 If the solution is sterile, store in a sterile, airtight, tamper-proof container.

4
5 LABELLING

6 The label states:

- 7 – the content of somatropin in milligrams per millilitre,
8 – the name and concentration of any auxiliary substance,
9 – where applicable, that the solution is free from bacterial endotoxins.

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

44

45

46

47

1 NOTE RELATIVE À LA MONOGRAPHIE
2

3 Suite à une étude collaborative à laquelle ont participé des fabricants de somatropine et
4 des OMCL (le rapport de l'étude est disponible sur demande auprès du Secrétariat), il est
5 proposé de remplacer la méthode isoélectrique utilisée pour déterminer la distribution
6 des isoformes par une électrophorèse capillaire de zone. L'attention des lecteurs est
7 appelée sur les spécifications proposées.

8 XXXX:0950
910 **SOMATROPINE (SOLUTION EN VRAC DE)**
1112 Somatropini solutio ad praeparationem
13

FPTIPLSRLF	DNAMLRRAHRL	HQLAFDTYQE	FEEAYIPKEQ
KYSFLQNPQT	SLCFSESIPT	PSNREETQQK	SNLELLRISL
LLIQSWLEPV	QFLRSVFANS	LVYGASDSNV	YDLLKDLEEG
IOTLMGRLED	GSPRTGQIFK	QTYSKFDTNS	HNDDALLKNY
GLLYCFRKDM	DKVETFLRIV	QCRSVEGSCG	F

20 $C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$ M_r 22 125
21

22 **DÉFINITION**
23

24 Solution contenant une protéine de même structure (191 résidus acides aminés) que le
25 principal constituant de l'hormone de croissance produite par l'hypophyse humaine. Elle
26 peut contenir des sels tampons et d'autres excipients.

27 *Teneur* : 91,0 pour cent à 105,0 pour cent de la quantité de somatropine indiquée sur
28 l'étiquette.
29

30 Par convention, pour l'étiquetage des préparations de somatropine, 1 mg de somatropine
31 anhydre ($C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$) correspond à 3,0 UI d'activité biologique.

32 **PRODUCTION**

33 La solution en vrac de somatropine est produite par la méthode dite de l'ADN recombinant
34 (ADNr). Pendant la phase de développement du produit, il doit être démontré, par une
35 méthode de titrage biologique validée, fondée sur la stimulation de la croissance et ayant
36 été approuvée par l'Autorité compétente, que le procédé de fabrication employé donne un
37 produit dont l'activité biologique n'est pas inférieure à 2,5 UI/mg.
38

39

40 La solution en vrac de somatropine satisfait également aux exigences suivantes.

41 **Protéines issues de la cellule hôte.** La limite est approuvée par l'Autorité compétente.

42 **ADN issu de la cellule hôte et du vecteur.** La limite est approuvée par l'Autorité
43 compétente.

44 **CARACTÈRES**

45
46
47 *Aspect* : liquide incolore, limpide ou légèrement trouble.

1 IDENTIFICATION

2 A. Examinez les électrophorégrammes obtenus dans l'essai de distribution des isoformes.
3 La bande principale de l'électrophorégramme obtenu avec la solution à examiner (a) est
4 semblable quant à sa position à la bande principale de l'électrophorégramme obtenu
5 avec la solution témoin (a).

6 A. Electrophorèse capillaire (2.2.47) selon les indications de l'essai de distribution des
7 variants chargés avec la modification suivante.

8 Injection : solution à examiner (b) ; sous pression ou sous vide, selon la séquence
9 suivante : injection de l'échantillon (3 s), puis du tampon ECZ (1 s).

10 Résultats : dans l'électrophorégramme obtenu, 1 seul pic principal correspondant à la
11 somatropine est détecté : il n'est pas observé de dédoublement de ce pic.

12 B. Examinez les chromatogrammes obtenus dans l'essai des protéines apparentées.

13 Résultats : le pic principal du chromatogramme obtenu avec la solution à examiner
14 est semblable quant à son temps de rétention et ses dimensions au pic principal du
15 chromatogramme obtenu avec la solution témoin.

16 C. Cartographie peptidique (2.2.55).

17 CLIVAGE SÉLECTIF DES LIAISONS PEPTIDIQUES

18 Solution à examiner. Diluez la préparation à examiner avec de la *solution tampon*
19 *tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R* de façon à obtenir une solution contenant
20 2,0 mg/ml de somatropine. Transvasez environ 1,0 ml de cette solution dans un tube
21 constitué d'un matériau approprié, par exemple du polypropylène. Préparez une
22 solution de *trypsine pour cartographie peptidique R* à 1 mg/ml dans de la *solution*
23 *tampon tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R*, puis ajoutez 30 µl de cette solution à la
24 solution de substance à examiner. Fermez le tube et placez-le dans un bain-marie à
25 37 °C pendant 4 h, puis sortez-le du bain-marie et stoppez immédiatement la réaction,
26 par exemple par congélation. Si l'analyse est effectuée immédiatement au moyen d'un
27 injecteur automatique, maintenez à 2-8 °C.

28 Note : *s'il est impossible d'obtenir une concentration en somatropine de 2 mg/ml, on*
29 *peut procéder à une hydrolyse équivalente en gardant la relation microgramme de*
30 *trypsine par milligramme de somatropine.*

31 Solution témoin. Préparez une solution de *somatropine SCR* dans de la *solution*
32 *tampon tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R*, contenant 2,0 mg/ml de somatropine.
33 Traitez cette solution de la même manière et au même moment que la solution à
34 examiner.

35 SÉPARATION CHROMATOGRAPHIQUE. Chromatographie liquide (2.2.29).

36 Colonne :

- 37 – *dimensions : l = 0,25 m, Ø = 4,6 mm,*
38 – *phase stationnaire : gel de silice octylsilylé pour chromatographie R (5-10 µm),*
39 – *température : 30 °C.*

1 *Phase mobile :*

- 2 – *phase mobile A* : prélevez 1 ml d'*acide trifluoracétique R* et complétez à 1000 ml
 3 avec de l'*eau R*,
 4 – *phase mobile B* : à 100 ml d'*eau R*, ajoutez 1 ml d'*acide trifluoracétique R*, puis
 5 complétez à 1000 ml avec de l'*acétonitrile pour chromatographie R*,

7 Intervalle 8 (min)	Phase mobile A 9 (pour cent V/V)	Phase mobile B 10 (pour cent V/V)
10 0 - 20	100 → 80	0 → 20
11 20 - 40	80 → 75	20 → 25
12 40 - 65	75 → 50	25 → 50
13 65 - 70	50 → 20	50 → 80
14 70 - 71	20 → 100	80 → 0
15 71 - 85	100	0

15 *Débit* : 1 ml/min.16 *Détection* : spectrophotomètre à 214 nm,17 *Injection* : 100 µl.18 *Conformité du système* : les chromatogrammes obtenus avec la solution à examiner et
 19 la solution témoin sont qualitativement semblables au *chromatogramme de référence*
 20 de l'*hydrolysat de somatropine de la Ph. Eur.*21 *Résultats* : le profil du chromatogramme obtenu avec la solution à examiner correspond
 22 à celui du chromatogramme obtenu avec la solution témoin.

23 D. Examinez les chromatogrammes obtenus dans le dosage.

24 *Résultats* : le pic principal du chromatogramme obtenu avec la solution à examiner
 25 est semblable quant à son temps de rétention et ses dimensions au pic principal du
 26 chromatogramme obtenu avec la solution témoin.

27 ESSAI

28 **Protéines apparentées.** Chromatographie liquide (2.2.29) : utilisez le procédé de
 29 normalisation.30 *Solution à examiner.* Diluez la préparation à examiner avec de la *solution tampon*
 31 *tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R* de façon à obtenir une solution contenant 2,0 mg/ml
 32 de somatropine. La solution peut être préparée à plus faible concentration, mais dans ce
 33 cas ajustez le volume injecté en conséquence.34 *Solution témoin.* Préparez une solution de *somatropine SCR* dans de la *solution tampon*
 35 *tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R*, contenant 2,0 mg/ml de somatropine.36 *Solution pour essai de résolution (mélange somatropine/désamidosomatropine).*37 Préparez une solution de *somatropine SCR* dans de la *solution tampon tris-chlorhydrate*
 38 *pH 7,5 (0,05 M) R*, contenant 2,0 mg/ml de somatropine. Filtrez sur un filtre stérile ou
 39 ajoutez de l'*azide de sodium R* jusqu'à une concentration de 0,1 mg/ml, puis laissez
 40 reposer à température ambiante pendant 24 h.41 *Conservez les solutions à 2-8 °C et utilisez-les dans les 24 h. Si un injecteur automatique*
 42 *est utilisé, maintenez-le à 2-8 °C.*43 *Colonne* :

- 44 –
- dimensions*
- :
- $l = 0,25 \text{ m}$
- ,
- $\varnothing = 4,6 \text{ mm}$
- ;

- 1 – *phase stationnaire* : gel de silice butylsilylé approprié, ayant subi un cycle de
2 post-greffage, d'une granulométrie de 5 µm et d'une porosité de 30 nm ; une colonne
3 de saturation remplie de gel de silice est placée entre la pompe et l'injecteur ;
4 – *température* : 45 °C.

5 *Phase mobile* : propanol R, solution tampon tris-chlorhydrate pH 7,5 (0,05 M) R
6 (29:71 V/V).

7 *Débit* : 0,5 ml/min.

8 *Détection* : spectrophotomètre à 220 nm.

9 *Préconditionnement de la colonne* : rincez la colonne avec 200-500 ml d'une solution
10 d'*acide trifluoracétique* R à 0,1 pour cent V/V dans une solution d'*acétonitrile* R à
11 50 pour cent V/V. Répétez cette opération, autant que nécessaire, afin d'optimiser les
12 performances de la colonne.

13 *Injection* : 20 µl.

14 *Rétention relative par rapport à la somatropine* : désamidosomatropine = environ 0,85.

15 *Conformité du système* : solution pour essai de résolution :

- 16 – *temps de rétention* : somatropine = environ 33 min ; ajustez si nécessaire la teneur en
17 propanol R de la phase mobile ;
18 – *Résolution* : au minimum 1,0 entre les pics dus à la désamidosomatropine et à la
19 somatropine ;
20 – *facteur de symétrie* : 0,9 à 1,8 pour le pic dû à la somatropine.

21 *Limites* :

- 22 – *total* : au maximum 6,0 pour cent.

23 **Dimère et substances apparentées de masse moléculaire supérieure.** Chromatographie
24 d'exclusion (2.2.30) : utilisez le procédé de normalisation.

25 *Solution à examiner.* Diluez la préparation à examiner avec de la *solution tampon*
26 *phosphate pH 7,0 (0,025 M) R* de façon à obtenir une solution contenant 1,0 mg/ml
27 de somatropine.

28 *Solution témoin.* Dissolvez le contenu d'une ampoule de *somatropine SCR* dans de la
29 *solution tampon phosphate pH 7,0 (0,025 M) R*, puis complétez avec le même solvant de
30 façon à obtenir une concentration de 1,0 mg/ml.

31 *Solution pour essai de résolution.* Placez 1 ampoule de *somatropine SCR* à l'étuve à
32 50 °C pendant une durée suffisante (généralement 12-24 h) pour obtenir 1-2 pour cent de
33 dimère. Dissolvez son contenu dans de la *solution tampon phosphate pH 7,0 (0,025 M) R*,
34 puis complétez avec le même solvant de façon à obtenir une concentration de 1,0 mg/ml.

35 *Colonne* :

- 36 – *dimensions* : l = 0,30 m, Ø = 7,8 mm,
37 – *phase stationnaire* : gel de silice hydrophile pour chromatographie R de qualité
38 appropriée pour le fractionnement des protéines globulaires de masse moléculaire
39 comprise entre 5000 et 150 000.

40 *Phase mobile* : 2-propanol R, solution tampon phosphate pH 7,0 (0,063 M) R (3:97 V/V) ;
41 filtrez et dégarez.

42 *Débit* : 0,6 ml/min.

43 *Détection* : spectrophotomètre à 214 nm.

- 1 *Injection* : 20 µl.
- 2 *Rétention relative* par rapport au monomère de somatropine : substances apparentées de
3 masse moléculaire supérieure = environ 0,65 ; dimère de somatropine = environ 0,9.
- 4 *Conformité du système* : solution pour essai de résolution :
- 5 – *temps de rétention* : somatropine = 12 min à 17 min,
- 6 – *rapport pic/vallée* : au minimum 2,5 avec H_p = hauteur au-dessus de la ligne de base
7 du pic dû au dimère et H_v = hauteur au-dessus de la ligne de base du point le plus bas
8 du tracé entre ce pic et celui du monomère.
- 9 *Limites* :
- 10 – *total des pics de temps de rétention inférieur à celui du pic principal* : au maximum
11 4,0 pour cent.
- 12 **Distribution des isoformes.** Examinez par focalisation isoélectrique.
- 13 *Solution à examiner (a).* Diluez la préparation à examiner avec de la *solution tampon*
14 *phosphate pH 7,0 (0,025 M) R* de façon à obtenir une solution contenant 2,0 mg/ml
15 de somatropine.
- 16 *Solution à examiner (b).* A 1,9 ml de *solution tampon phosphate pH 7,0 (0,025 M) R*,
17 ajoutez 0,1 ml de solution à examiner (a).
- 18 *Solution témoin (a).* Dissolvez de la *somatropine SCR* dans de la *solution tampon*
19 *phosphate pH 7,0 (0,025 M) R* de façon à obtenir une solution contenant 2,0 mg/ml
20 de somatropine.
- 21 *Solution témoin (b).* Utilisez une solution d'étalonnage des points isoélectriques couvrant
22 un intervalle de pH de 2,5 à 6,5, préparée suivant les instructions du fabricant.
- 23 Utilisez l'appareil suivant les instructions du fabricant. La focalisation isoélectrique peut
24 être réalisée à l'aide de plaques de gel prêtes à l'emploi de 245 mm x 110 mm x 1 mm,
25 couvrant un intervalle de pH de 4,0 à 6,5. Déposez sur la plaque 15 µl de chaque solution.
26 Utilisez comme solution anodique une solution d'*acide glutamique R* à 14,7 g/l dans
27 de l'*acide phosphorique* (50 g/l H₃PO₄), et comme solution cathodique une solution de
28 (*alanine R* à 89,1 g/l). Ajustez les conditions opératoires à 2000 V et 25 mA.
- 29 Laissez la focalisation se dérouler pendant 2,5 h sous tension constante et à une puissance
30 ne dépassant pas 25 W. Immergez la plaque pendant 30 min dans une solution contenant
31 115 g/l d'*acide trichloracétique R* et 34,5 g/l d'*acide sulfosalicylique R*, puis pendant
32 5 min dans un mélange de 8 volumes d'*acide acétique R*, de 25 volumes d'*éthanol R* et
33 de 67 volumes d'*eau R* désionisée (solution de décoloration). Placez la plaque pendant
34 10 min dans une solution de *bleu-acide 83 R* à 1,15 g/l dans la solution de décoloration
35 chauffée à 60 °C, puis replongez-la dans la solution de décoloration jusqu'à élimination de
36 l'excès de colorant.
- 37 L'essai n'est valable que si la distribution des bandes de l'électrophorégramme obtenu avec
38 la solution témoin (b) est conforme aux indications du fabricant. L'électrophorégramme
39 obtenu avec la solution témoin (a) présente une bande principale au point isoélectrique
40 5 environ, et une bande secondaire légèrement plus acide au point isoélectrique 4,8
41 environ. Dans l'électrophorégramme obtenu avec la solution à examiner (a), aucune des
42 bandes, à l'exception de la bande principale, n'est plus intense que la bande principale de
43 l'électrophorégramme obtenu avec la solution à examiner (b) (5 pour cent).

1 **Distribution des variants chargés.** Electrophorèse capillaire de zone (2.2.47).

2 Solution à examiner (a). Diluez la préparation à examiner de façon à obtenir une solution
3 contenant 1 mg/ml de somatropine.

4 Solution à examiner (b). Mélangez des volumes égaux de solution à examiner (a) et de
5 solution témoin.

7 Solution témoin. Dissolvez le contenu d'une ampoule de somatropine SCR dans de
8 l'eau R et complétez avec le même solvant de façon à obtenir une concentration de
9 1 mg/ml.

10 Capillaire :

11 = matériau : silice fondue non recouverte,

12 = dimensions : longueur utile = environ 70 cm, Ø = 50 µm.

14 Température : 30 °C.

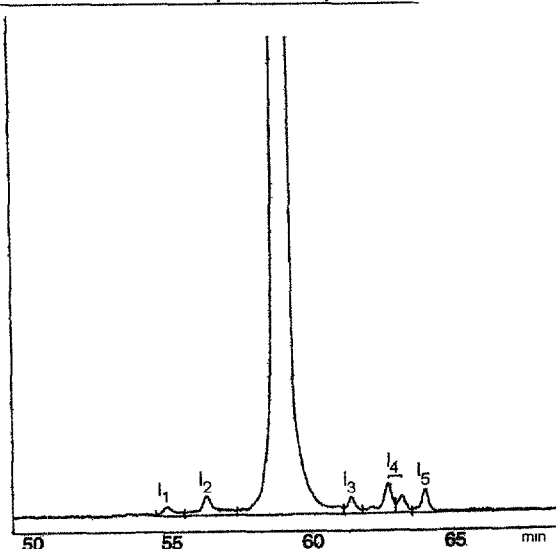
15 Tampon ECZ : solution filtrée de phosphate d'ammonium R à 13.2 g/l ajustée à pH 6.0
16 avec de l'acide phosphoreux R.

17 Détection : spectrophotomètre à 195 nm.

18 Programmez l'auto-échantillonneur pour conserver les échantillons à 4 °C au cours de
19 l'analyse.

21 Préconditionnement du capillaire : rincez le capillaire pendant 20 min avec de
22 l'hydroxyde de sodium 1 M, puis pendant 10 min avec de l'eau R et pendant 20 min
23 avec le tampon ECZ.

24 Le chromatogramme suivant est présenté pour information mais ne sera pas publié
25 dans la Pharmacopée Européenne.



42 Figure 0950.-1. – Electrophorégramme représentatif de la somatropine

44 Rinçage avant chaque analyse : rincez le capillaire pendant 2 min avec de l'hydroxyde de
45 sodium 0,1 M, puis pendant 6 min avec le tampon ECZ.

46 Injection : solution à examiner (a) et solution témoin ; sous pression ou sous vide, selon la
47 séquence suivante : injection de l'échantillon (3 s), puis du tampon ECZ (1 s).

1 Migration : appliquez pendant 80 min un champ électrique de 217 V/cm (soit 20 kV
 2 pour les capillaires d'une longueur totale de 92 cm), en utilisant le tampon ECZ comme
 3 solution électrolytique dans les 2 réservoirs de tampon.

4 Migration relative par rapport à la somatropine : forme clivée = 0,94-0,98 ; Gln-18
 5 somatropine = 1,02-1,06 ; formes désamidées = 1,06-1,11.

6 Conformité du système⁽¹⁾ : solution témoin :

7 – l'électrophorégramme obtenu est semblable à l'électrophorégramme de référence de
 8 la somatropine de la Ph. Eur. ; 2 pics (I_1, I_2) élués avant le pic principal et 3 pics ($I_3, I_4,$
 9 I_5) élués après le pic principal sont nettement visibles. Note : le pic I_2 correspond à
 10 la forme clivée, le pic I_3 à la Gln-18 somatropine et le pic I_4 aux formes désamidées,
 11 qui sont éluées sous forme de doublet.

12 Limites :

- 13 – formes désamidées : au maximum 5,0 pour cent,
 14 – toute autre impureté : pour chaque impureté, au maximum 2,0 pour cent,
 15 – total : au maximum 10,0 pour cent.

16 **Endotoxines bactériennes (2.6.14)** : moins de 5 UI dans le volume qui contient 1 mg
 17 de somatropine, si la solution en vrac de somatropine est destinée à la préparation de
 18 formes pharmaceutiques administrées par voie parentérale sans autre procédé approprié
 19 d'élimination des endotoxines bactériennes.

DOSAGE

20 Chromatographie d'exclusion (2.2.30) selon les indications de l'essai du dimère et des
 21 substances apparentées de masse moléculaire supérieure.

22 Calculez la teneur en somatropine ($C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$) à partir de la surface des pics des
 23 chromatogrammes obtenus avec la solution à examiner et la solution témoin et de la
 24 teneur déclarée en $C_{990}H_{1528}N_{262}O_{300}S_7$ de la *somatropine SCR*.

CONSERVATION

31 En récipient étanche, à une température de - 20 °C. La congélation-décongélation répétée
 32 est à éviter. Si la solution est stérile, elle est conservée en récipient stérile, étanche, à
 33 fermeture inviolable.

ÉTIQUETAGE

36 L'étiquette indique :

- 37 – la teneur en somatropine, en milligrammes par millilitre,
 38 – le nom et la concentration des excipients éventuellement utilisés,
 39 – dans les cas appropriés, que la solution est exempte d'endotoxines bactériennes.

40

41

42

43

44

45

46

47

(1) Il est demandé aux lecteurs de proposer un critère d'acceptation pour la répétabilité de la surface des pics.